This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

REMARKS/ARGUMENTS

Claim Objections

Claims 17 and 52 were objected to for various informalities. The applicant agrees and amended claims 17 and 52 accordingly.

35 USC § 102(b)

Claim 55 was rejected under 35 USC § 102(b) as being anticipated by Uenosono et al. The applicant disagrees for various reasons addressed below. Claim 17-55 were further rejected under 35 USC § 102(b) as being anticipated by Storstrom. The applicant again respectfully disagrees.

With respect to **claim 55**, it appears that the Examiner argues that claim 55 lacks novelty as Uenosono et al. would allegedly teach a sintered body containing MnS powder.

— Uenosono-provides a sintered material that is superior with regard to machinability and sliding property than conventional sintered materials. The iron based powder mixture of Uenosono comprises additionally inter alia a MnS powder. Furthermore, it can be learned from column 13, lines 39-45, that sintered materials having a MnS powder contained therein show prolonged tool life of a machine tool in contrast to other sintered materials.

Applicant agrees that the preparation of sintered articles using MnS powder as additive is not new as MnS has proved to be an especially suitable additive for sintering. However, the molded article according to the present invention is made by a method using the surface modified (coated) manganese sulfide as claimed in claims 17 to 22. Uenosono is totally silent with regard to such surface modified manganese sulfide and therefore claim 55 is new over the teaching of Uenosono.

With respect to claims 17 to 55, the Examiner states that these would not be novel in view of Storstrom et al.

Storstrom describes a powder metallurgical mixture containing as base metal powder, pulverant additives, optionally a lubricant and a binder, wherein the binder is at least one



diamide wax. As it can be learned from column 3, lines 44-61, said binder is used for binding together the powder particles of the additives with the powder particles of the base metal.

It is the applicant's position that the teaching of Storstrom is entirely different to that of the subject-matter of the present invention. Among other things, it is an important difference if the surface of powdered MnS particles comes into contact with the liquid binder within a mixture of the ingredients and will be homogeneous integrated into the mixture upon solidification of the binder (Storstrom) or if the powdered MnS particles are coated in advance providing the superior properties as in the present invention. Such a more incidentally contact with the liquid binder can not be equated with a directed coating. In addition, the diamide wax of Storstrom is used as a binder binding together the ingredients of the composition whereas a coating agent is used in the present invention for oxidation protection and the reduction of moisture uptake. Therefore, the subject-matter of claims 17 to 55 is new over Storstrom et al.

35 USC § 103

Claims 17-55 were rejected under 35 USC § 103(a) as being obvious over Chopra et al in view of Grady et al. The applicant respectfully disagrees for the following reasons.

Among other things, the applicant contends that the subject-matter of Chopra and Grady can not be combined to arrive at the teaching of the present invention. In particular, Chopra deals with a metal sulfide composition for use as a machining aid containing a small amount of iron. In particular, the metal sulfide is manganese sulfide. As it can be learned from Example 18 of Chopra, other additives such as for example a binder can be included in the inventive composition. Contrary to that, Grady deals with a method of shaping powdered metal parts. The compacted powder metal products of Grady are admixed with suitable thermoplastic binders, e.g. polyphenylene oxide.

Both documents, Chopra and Grady, deal with a binder which is additionally introduced into the respective compositions. In column 6, lines 7 to 8 of Grady, it can be learned that "the thermoplastic acts as a binder and serves to hold the particles together in the as-molded, "green" state". Furthermore from Rompp Chemie Lexikon 1995, Band 1, page 416, it can be learned that a binder is "a collective term for products which connects similar or different substances"

(translation of lines 1 and 2 under "Bindemittel"), i.e. it is a embedding compound holding

together the different components of a composition (see attached document).

In contrast thereto, the present invention deals with a coated manganese sulfide.

According to Rompp Chemie Lexikon 1995, Band 1, page 400, "according to DIN 8580, coating

is a method for applying a strong adherent layer of a formless compound onto a component for a

sheet material]" (translation of the lines 1 to 4 under "Beschichtung"). I.e. the function of a

coating is totally different to the function of a binder. As it can be read in the introductionary part

of the present application, the problem adherent to MnS is the sensitivity to moisture and

oxidation and to agglomeration resulting therefrom. These problems can be solved by coating the

MnS according to the present invention. Chopra and Grady are totally silent with regard to

coating of MnS and protection against moisture, oxidation and the prevention of agglomeration.

According to new claim 53, it should be also clear that in contrast to Chopra and Grady,

the coating of the present invention must be applied before the use of the MnS as an additive in

sinter powders to obtain the desired superior properties of the MnS. An in situ contact of the

binder with the composition containing MnS as it is described in Grady is totally different to the

oxidation protection, the reduction of the moisture uptake and of the agglomeration of the MnS

according to the coating process of the present invention and the increased shelf life inherent

therewith.

In view of the present amendments and arguments, the applicant believes that all claims

are now in condition for allowance. Therefore, the applicant respectfully requests that a timely

Notice of Allowance be issued in this case.

Respectfully submitted,

RUTAN & PUCKER

Martin Fessenmaier, Ph.D.

Reg. No. 46,697

Tel.: (714) 641-5100

509/099999-4000 276106.01 a06/15/04

-9-

In diesem Lexikon sind zahlreiche Gebrauchs- und Handelsnamen, Warenzeichen, Firmenbezeichnungen sowie Angaben zu Vereinen und Verbänden, DIN-Vorschriften, Codenummern des Zolltarifs, MAK- und TRK-Werten, Gefahrklassen, Patenten, Herstellungs- und Anwendungsverfahren aufgeführt. Alle Angaben erfolgten nach bestem Wissen und Gewissen. Herausgeber und Verlag machen ausdrücklich darauf aufmerksam, daß vor deren gewerblicher Nutzung in jedem Falle die Rechtslage sorgfältig geprüft werden muß.

Die Deutsche Bibliothek - CIP-Einheitsaufnahme

Römpp Chemie Lexikon / Hrsg.: Jürgen Falbe; Manfred Regitz. Bearb. von zahlr. Fachkollegen. – Paperback-Ausg. – Stuttgart; New York: Thieme.
NE: Römpp, Hermann [Begr.]; Falbe, Jürgen [Hrsg.]; Chemie-Lexikon
Paperback-Ausg.
Bd. 1. A-Cl. – 1995

Das Werk, einschließlich aller seiner Teile, ist urheberrechtlich geschützt. Jede Verwertung außerhalb der engen Grenzen des Urheberrechtsgesetzes ist ohne Zustimmung des Verlages unzulässig und strafbar. Das gilt insbesondere für Vervielfältigungen, Übersetzungen, Mikroverfilmungen und die Einspeicherung und Verarbeitung in elektronischen Systemen.

© 1989--1992 Georg Thieme Verlag Rüdigerstraße 14, D-70469 Stuttgart Printed in Germany

Typographie: Brigitte und Hans Peter Willberg

Gesamtherstellung: Konrad Triltsch GmbH Graphischer Betrieb, 97070 Würzburg Sachgebiete bearbeitet von

Dr. Eckehard Würzburg

Dr. Michael E Leverkusen

Dr. Jürgen Ble Leverkusen

Prof. Dr. Pete Göttingen

Dipl.-Chem. I Bückeburg

Dr. Anneliese Wuppertal

Dr. Volker D: Leverkusen

Dr. Konrad, F Meerbusch

Dr. Bernd Fa Düsseldorf

Prof. Dr. Jür; Düsseldorf

Dr. Volker F: Dormagen

Dr. Hans-Joc Kaiserslauter

Dr. Burkhard Leverkusen Sondermetallen, Essen: Vulkan-Verl. 1977 = Gmelin, Syst.-Nr. 26, Be, 1930, Suppl. Vol. A1, 1986 = Hommel Nr. 232 = Kirk-Othmer (3.) 3, 803-829 = Ochme, Toxicity of Heavy Metals in the Environment, New York: Dekker 1979 = Ullmann (5.) A4, 11-33 = Winnacker-Küchler (4.) 4, 534-538. - [Z 8112.11-19]

Berylllum-Verbindungen. Die im allg. techn. wenig bedeutenden B. schmecken süß (vgl. Beryllium, Geschichtl.) u. sind giftig. (a) Berylliumchlorid, BeCl2, MG. 79,92. Farblose, zerfließende Krist., D. 1,90, Schmp. 405°, Sdp. 482°, leicht lösl. in Wasser u. Alkohol u.a. org. Lsgm., wird zur Herst. von Be u. als Katalysator (wie AlCl₃) gebraucht. (b) Berylliumfluorid, BeF₂, MG. 47,01, glasartige, hygroskop. Masse, D. 1,986, Schmp. 555°, in Wasser sehr leicht löslich. Wird zur Herst. von Be, Gläsern, in der Reaktortechnik verwendet. (c) Berylliumhydroxid, Be(OH)2 · H2O, MG. 61,04, entsteht, wenn zu BeCl2-Lsg. Ammoniak gegeben wird, als farbloser Niederschlag, geht bei 440° in BeO über. (d) Beryllium-Legierungen s. Beryllide u. Beryllium. (e) Berylliumnitrat, Be(NO₃)₂ · 3H₂O, MG. 133,02. Farbloses, sehr leicht lösl., zersließendes, sauer reagierendes Salz, Schmp. 60°, wird in Gas- u. Acetylen-Lampen verwendet. (f) Beryllium-organische Verbindungen: Ahnlich wie Al, Mg etc. bildet auch Be Alkyl- u. Aryl-Denv.; diese sind zur Bildung von *at-Komplexen befähigt, die wiederum katalyt. Eig. besitzen können. Mit Acetylaceton bildet Be ein sehr beständiges Bisacetylacetonat, Schmp. 108°, Sdp. 270°. (g) Berylliumoxid, BeO, MG. 25,01. Farbloses, unlösl. Pulver, entsteht beim Glühen von Berylliumhydroxid, Berylliumsulfat u. dgl. BeO schmilzt erst bei 2530°, es wird wegen seiner guten Wärmeleitfähigkeit bei gleichzeitig hohem elektr. Widerstand zur Herst. von Flugzeugzündkerzen, Tiegeln, Kokillen, Isoliermaterial für Radarröhren, zur Herst. von Fluoreszenzlampen (hohe Lichtausbeute) u. bes. in der Elektronik eingesetzt. BeO ist auch als Moderator in Kernreaktoren verwendbar. (h) Berylliumsulfat, BeSO4 · 4H2O, MG. 177,14, D. 1,17. Farbloses, in heißem Wasser lösl. Salz, entsteht, wenn man Be(OH)2 in verd. Schwefelsäure löst. – E beryllium compounds – Icomposti di berillio - S compuestos de berilio Lit. (zu a. u. b.): Adv. Inorg. Chem. Radiochem. 14, 255-332 (1972) * zu e.): Gmelin, Syst.-Nr. 26, Be, Organoberyllium Compounds, Part 1, 1987 - Houben-Weyl 13/2a, 1-45 -(zu g.): Winnacker-Küchler (4.) 3, 197f. • s.a. Beryllium.

Berzellanit (Selenkupfer), Cu_2Se . Seltenes, lichtblau metall. glänzendes Selen-Mineral, D. 6,7, H. 2. Kubisch od. tetragonal (*Tief-B.* od. *Bellidoit*). Benannt nach *Berzelius, der die Zusammensetzung von B. bestimmte.

Vork.: Småland, Lerbach im Harz. – E berzelianite – F berzelianite – I berzelianite – S berzelianita Lit.: Hintze 1.1, 543f. = Ramdohr-Strunz, S, 421.

Berzellus, Jöns Jacob Freiherr von (1779–1848), Prof. für Chemie, Stockholm. Arbeitsgebiete: Atomgewichtsbest., Tab. der Atomgew. mit Sauerstoff als Bezugselement (O=100), Begründung der Elementaranalyse, Entdeckung von Selen, Silicium, Thorium, Zirkonium, Aufstellung einer dualist. elektrochem. Theorie u. des Isomeriebegriffs, Isolierung der Fleischmilchsäure (1808), des Caseins u. Fibrins (1812), Einführung der heutigen chem. Zeichensprache u. des Begriffs der "Org. Chemie".

Lit.: Berzelius, Reiseerinnerungen aus Deutschland 1779-1848, Weinheim: Verl. Chemie 1948 = Bugge, Das Buch der großen Chemiker, Bd. 1, S. 428-449, Weinheim: Verl. Chemie 1929 (1961) = J. Chem. Educ. 42, 394-379 (1965) = Jorpes, J. J. Berzelius, Berkeley Univ.of Calif. Press 1970 = Krafft, S. 45f. = Neufeldt, S. 3, 4, 6, 9, 12, 16, 17, 21, 26, 33, 34 = Prandtl. Berzelius, Stuttgart: Wiss. Verl. Ges. 1948 = Strube, 2, S. 22, 33 ff., 39 ff., 94 ff. = Strube et al., S. 79, 81, 82, 84 ff. = Szabadvary, History of Analytical Chemistry, S. 114-160, Oxford: Pergamon 1966.

BES. Abk. für die als Puffersubstanz verwendete N,N-Bis(2-hydroxyethyl)-2-aminoethansulfonsäure, $C_6H_{15}NO_5S$, MG. 213,25.

Beschlehtung. Nach DIN 8580 (Juli 1985) versteht man unter Beschichten ein Fertigungsverfahren zum Aufbringen einer fest haftenden Schicht aus formlosem Stoff auf ein Werkstück od. eine Trägerbahn, wobei für die Zuordnung der vor der B. herrschende Zustand des B.-Stoffes maßgebend ist. Dementspr. kann man 4 Gruppen von – im allg. in Einzelstichwörtern ausführlicher behandelten – B.-Verfahren unterscheiden: 1. B. aus dem gasf. od. dampfförmigen Zustand (Aufdampfen, Metallisierung, Kunststoffmetallisierung);

2. B. aus dem fl., breitgen od. pastenförmigen Zustand (Anstreichen, Streichen, Lackieren, Dispersions- od. Schmelzbeschichten, durch Extrudieren, Gießen, Tauchen, als Hotmelts);

3. B. aus dem ionisierten Zustand durch elektrolyt. od. chem. Abscheiden (Galvanotechnik, Eloxal-Verfahren, elektrophoretische Lackierung, Chemiephorese):

4. B. aus dem festen, d.h. körnigen od. pulvrigen Zustand (Pulverbeschichtung, Flammspritzverfahren, B. durch Sintern), vgl. Lit. Nicht zur B., sondern zum Kaschieren zählen Verfahren, nach welchen ausgeformte flächige Gebilde wie Folien, Furniere auf Träger od. Werkstücke aufgebracht werden.

Als B.-Materialien für 1. verwendet man Metalle od. Verb., aus denen diese z.B. durch Pyrolyse frei werden (CVD = chemical vapor deposition) wie beim Aufwachsverfahren od. der B. durch Diffusion. Für 2. kommen zahlreiche Materialien in Frage, insbes natürliche (Kautschuk) u. synthet. Polymere (Kunststoffe), die in Form von Schmelzen, org. Lsg. Organosolen, Plastisolen od. wäss. Dispersionen, Anstrichstoffen (z. B. Lacke, Klebstoffe) aufgebracht werden. Verfahren nach 3. verlangen org. od. wasse Lsg. von Salzen u.a. leitfähigen Stoffen, die fü galvan. od. elektrophoret. Verfahren geeignet sind Von Bedeutung ist diese Arbeitsweise auch für das Phosphatieren u.a. Verfahren des Korrosionschutzes (Metallschutz) u. für die Kunststoffgalvanisierung Zu Verfahren nach 4. benutzt man Pulver von

Polymeren, keram. Massen, Met wobei die Pulverbeschichtung h schicht (Wirbelsintern) durchgel elektrostat. B. von Metallen r bekannt. Zur Theorie der Film Kunststoff-Pulver s. Lit.². Im Umweltschutz geht der Trend b Systemen ohne org. Lösgungsmenduction, enduit, revêtement recubrimiento, revestimiento Lit.: ¹ J. Coating Technol. 59, 49–55 (24, 135–142 (1977).

allg.: Beschichtungslehre (2Bd.), E 1976, 1978 = Bunshah, Metallurg Lausanne: Elsevier Sequoia 1979 C Coatings for Corrosion Control, Lor. Dickie u. Floyd, Polymeric M: Control, Washington DC: Amer. Ch. Polym. Sci. Techn. 3, 764-830; 6, 476 Hamann, Organische Festkörper Schichten, Leipzig: Teubner 1978 = H lien u. Verbundfolien, Düsseldorf: V Rahmel, Materials and Coatings to R Corrosion, Barking: Appl. Sci. Publ. 1 6, 386-481 = Kittel, Lehrbuch der L: (9 Bd.), Stuttgart: Colomb (seit 197: and Surface Coatings, New York: Elektrotauchlackierung, Weinheim: McKetta 9, 398-452 Ranney, Speci. for Coatings and Plastics 1977, Parl Ross, Handbook of Metal Treatmen don: Chapman & Hall 1977 - Win 657-712; 6, 735 ff., 792 ff., 805 f. = Zai stic Coatings, Ames: Iowa State Univ Ztschr.: Coatings Technology Annua Ridge: Noyes (seit 1978) = Progress Lausanne: Elsevier Sequoia (seit 197 tings and Corrosion, Tel-Aviv: Freun u.a. Textstichwörter. Weitere Lit. s. technische Literatur, Hannover: Weid

Beschlagverhinderungsmittel. Bez. für chem. Präp., die das Be fenstern, Wohnungs- und Schau sern, Gewächshausabdeckungen transparenten Kunststoffen v schränken. Externe B. enthal Grundmasse aus *Tensiden, in a scher Stoff (z. B. *Glycerin od. * *Polyglykole od. *Siliconöle in org. Lösungsmitteln. Für Kraftfi imprägnierte Tücher od. in fl. Handel. In Verpackungsfolien a den interne B. bereits bei der Het tet. – E antifogging agents – F agente antiappannante – S antier

Beschleuniger. Fachsprachl. i gebrauchter Begriff z. B. für *Akt *Härtung von Kunststoffen, der *Kautschuk, als *Initiatoren be tion, als Promotoren bei der zahlreichen anderen techn. Pros Sinne eines *Synergismus – wirk: *Kernphysik setzt man *Teilche . Bestand

s Isomeriebegriffs, Isolierung der 1808), des Caseins u. Fibrins der heutigen chem. Zeichenspraler "Org. Chemie".

rinnerungen aus Deutschland 1779-Chemie 1948 • Bugge, Das Buch der 1.•1, S. 428-449, Weinheim: Verl. I. Chem. Educ. 42, 394-379 (1965). Berkeley Univ.of Calif. Press 1970 • dt, S. 3, 4, 6, 9, 12, 16, 17, 21, 26, 33, ; Stuttgart: Wiss. Verl. Ges. 1948 • 9ff., 94 ff. • Strube et al., S. 79, 81, 82, tory of Analytical Chemistry, S. 114-1966.

als Puffersubstanz verwendete hyl)-2-aminoethansulfonsäure, 13,25.

h DIN 8580 (Juli 1985) versteht in ein Fertigungsverfahren zum thaftenden Schicht aus form-Verkstück od. eine Trägerbahn, ung der vor der B. herrschende es maßgebend ist. Dementspr. n von – im allg. in Einzelsticht behandelten – B.-Verfahren is dem gasf. od. dämpfförmigen n, Metallisierung, Kunststoff-

breiigen od. pastenförmigen , Streichen, Lackieren, Disperschichten, durch Extrudieren, Hotmelts);

rten Zustand durch elektrolyt.

(Galvanotechnik, Eloxal-Verische Lackierung, Chemiepho-

, d.h. körnigen od. pulvrigen nichtung, Flammspritzversahn), vgl. Lit. 1. Nicht zur B., eren zählen Versahren, nach slächige Gebilde wie Folien, od. Werkstücke aufgebracht

1. verwendet man Metalle od. se z. B. durch Pyrolyse frei cal vapor deposition) wie beim l. der B. durch Diffusion. Für Materialien in Frage, insbes.) u. synthet. Polymere (Kunstvon Schmelzen, org. Lsg., len od. wäss. Dispersionen, acke, Klebstoffe) aufgebracht h 3. verlangen org. od. wäss. leitfähigen Stoffen, die für iret. Verfahren geeignet sind. se Arbeitsweise auch für das fahren des Korrosionschutzes die Kunststoffgalvanisierung. l. benutzt man Pulver von

Polymeren, keram. Massen, Metallen, Wachsen usw., wobei die Pulverbeschichtung häufig in der Wirbelschicht (Wirbelsintern) durchgeführt wird. Auch die elektrostat. B. von Metallen mit Kunststoffen ist bekannt. Zur Theorie der Filmbldg, bei der B. mit Kunststoff-Pulver s. Lit.². Im Hinblick auf den Umweltschutz geht der Trend bei B. immer mehr zu Systemen ohne org. Lösgungsmittel. — E coating — F enduction, enduit, revêtement — I spalmatura — S recubrimiento, revestimiento

Lit.: 1. Coating Technol. 59, 49-55 (1987). 2 Plaste Kautsch. 24, 135-142 (1977).

allg. Beschichtungslehre (2 Bd.), Berlin: Verl. Bauwesen 1976, 1978 Bunshah, Metallurgical Coatings (2 Bd.), Lausanne: Elsevier Sequoia 1979 . Carter u. Shreir, Metallic Coatings for Corrosion Control, London: Butterworth 1977 Dickie u. Ployd, Polymeric Materials for Corrosion Control, Washington DC: Amer. Chem. Soc. 1986 . Encycl. Polym. Sci. Techn. 3, 764-830; 6, 476-488; (2.) 3, 552-687 Hamann, Organische Festkörper u. organische dünne Schichten, Leipzig: Teubner 1978 • Hoff, Extrudierte Feinfolien u. Verbundfolien, Düsseldorf: VDI 1977 • Holmes u. Rahmel, Materials and Coatings to Resist High Temperature Corrosion, Barking: Appl. Sci. Publ. 1978 - Kirk-Othmer (3.) 6, 386-481 = Kittel, Lehrbuch der Lacke u. Beschichtungen (9 Bd.), Stuttgart: Colomb (seit 1971) = Lambourne, Paint and Surface Coatings, New York: Wiley 1986 = Machu, Elektrotauchlackierung, Weinheim: Verl. Chemie 1974 McKetta 9, 398-452 Ranney, Specialized Curing Methods for Coatings and Plastics 1977, Park Ridge: Noyes 1977 Ross, Handbook of Metal Treatments and Coatings, London: Chapman & Hall 1977 • Winnacker-Küchler (4.) 4, 657-712; 6, 735ff., 792ff., 805f. = Zandman et al., Photoelastic Coatings, Ames: Iowa State Univ. Press 1977. - Serien u. Ztschr.: Coatings Technology Annual (Hrsg.: Gillies), Park Ridge: Noyes (seit 1978) - Progress in Organic Coatings, Lausanne: Elsevier Sequoia (seit 1971) Reviews on Coatings and Corrosion, Tel-Aviv: Freund = s.a. Anstrichstoffe u.a. Textstichwörter. Weitere Lit. s. in Führer durch die technische Literatur, Hannover: Weidemanns Buchhandlung (jährlich).

Beschlagverhinderungsmittel. (Klarsichtmittel). Bez. für chem. Präp., die das Beschlagen von Autofenstern, Wohnungs- und Schaufenstern, Brillengläsern, Gewächshausabdeckungen u. dgl. aus Glas od. transparenten Kunststoffen vorübergehend einschränken. Externe B. enthalten entweder eine Grundmasse aus *Tensiden, in der ein hygroskopischer Stoff (z. B. *Glycerin od. *Glykole) verteilt ist, *Polyglykole od. *Siliconöle in niedrigen Konz. in org. Lösungsmitteln. Für Kraftfahrzeuge sind B. als imprägnierte Tücher od. in fl. u. Sprayform im Handel. In Verpackungsfolien aus Weich-PVC werden interne B. bereits bei der Herstellung eingearbeitet. — E antifogging agents — F agents antibuée — I agente antiappannante — S antiempañantes

Beschleuniger. Fachsprachl. in unspezif. Weise gebrauchter Begriff z. B. für *Aktivatoren, die bei der *Härtung von Kunststoffen, der *Vulkanisation von *Kautschuk, als *Initiatoren bei der *Polymerisation, als Promotoren bei der *Katalyse u. bei zahlreichen anderen techn. Prozessen – häufig im Sinne eines *Synergismus – wirksam werden. In der *Kernphysik setzt man *Teilchenbeschleuniger zur

Erzeugung von *Radionukliden, *Elementarteilchen u. zu *Kernreaktionen ein, vgl. a. Strahlenchemie. -E accelerators -F acceleratore -S acceleratores

Beschwerung. 1. In der Textilindustrie Bez. für die Behandlung von meist baumwollenen Textilien mit Mineralstoffen in der *Appretur, um sie voller, griffiger u. schwerer zu machen. Hierbei sitzt das Beschwerungsmittel auf der Faser; es ist meist waschunbeständig. Im Zusammenhang mit *Seide spricht man von Erschwerung, um hervorzuheben, daß hierfür eingesetzte Substanzen - meist Metallverb. - eine chem. Reaktion mit der Faser eingehen. 2. In der Papierindustrie bedeutet B. die Zugabe von Füllstoffen (kann in manchen Papieren bis zu 30% betragen). Durch die B. erhält das Papier eine glatte Oberfläche u. wird dabei weicher u. geschmeidiger. 3. Eine gänzlich andere Bedeutung hat die B. in der Potentiometrie, wo sie das Ausmaß der Pufferung (vgl. Puffer) eines *Redoxsystems, d.h. des Widerstandes gegen eine Verschiebung der Redoxgleichgew. durch äußere Einflüsse bedeutet. - E weighting -F lestage – I appearantimento – S carga

Beslediungsdichte s. Abundanz.

Bespar[®]. Tabl. mit Buspiron-Hydrochlorid gegen Angst- u. Spannungszustände. B.: Bristol-Myers.

Bessemer-Verfahren. Auf Sir Henry Bessemer (1813-1898, Begründer des Iron and Steel Institute, Biographie s. Lit. 1) zurückgehendes Verfahren (1855) des Windfrischens von Phosphor-armem Roheisen. Bei dem heute kaum noch praktizierten B.-V. wird das fl. Roheisen aus dem *Hochofen-Prozeß in 5-6 m hohen sog. Bessemer-Birnen mit Kieselsäurehaltiger Auskleidung (die ähnlich konstruiert sind wie die beim *Thomas-Verfahren (s. die Abb. dort) benutzten . Konverter) durch Einblasen von Luft in Kohlenstoff-ärmeren *Stahl übergeführt. Dabei wird nicht nur C zu CO2, sondern auch Mn zu MnO2 u. Si zu SiO2 oxidiert u. mit der Schlacke entfernt. Zur Verarbeitung stark S- u. P-haltiger Roheisensorten eignet sich das B.-V. wegen der "sauren" Futter nicht, dafür aber das Thomas-Verfahren. Die Birne wird jeweils nur zu etwa 48 mit Eisen gefüllt u. nach 20 Min. durch Umkippen entleert; das ausfließende Prod. ist schmiedbar, härtbar u. heißt Bessemerstahl (*Flußstahl). - E Bessemer process - F procédé Bessemer - I processo Bessemer - S proceso Bessemer Lit.: 1 Inco Mond Revue 14, 23-27 (1963).

allg.: The Iron and Steel Inst. Report on the Bessemer Process, London 1949 = Kirk-Othmer (2.) 18, 720-725; (3.) 9, 754; 16, 667; 21, 553 = s.a. Stahl.

Bestand. In der *Ökologie die Gesamtheit von Lebewesen einer od. vieler Arten eines *Ökosystems bzw. eines Areals; häufig jedoch nicht als synökologische Einheit (s. Synökologie), sondern im Sinne einer Stichprobe als Anzahl aufgefaßt. Bestandsdichte bezeichnet die Anzahl an Organismen im Bestand (s. Abundanz), Bestandsfolge eine Entwicklungsphase eines Bestandes (s. Sukzession). Der B. wird durch die Bestandsaufnahme, eine bestimmten Regeln folgende

417

Verw.: Als Stein u. gepulvert als Schleif- u. Poliermittel in verschiedenen Feinheitsgraden, z.B. in Bimsseinseifen (*Sandseife). Bimskies dient als *Betonzusatzstoff zur Herst. von Hohlblocksteinen, Leichtbauplatten, Leichtbeton (*Bimsbeton). – E pumice – F ponce – I pietra pomice, pomice – S piedra pómez, pumita

Lit.: DIN 4226 T2 (Apr. 1983), 69173 (Febr. 1969) • Kirk-Othmer (3.) 1, 32 • Ullmann (4.) 20, 450; 21, 405.

Bināre Kampfstoffe. Neuentwicklung auf dem Gebiet *chemischer Waffen (*Kampfstoffe), bei denen aus zwei nicht od. nur wenig toxischen Substanzen erst beim Granaten-Einschlag, Bomben-Explosion o.ä. der eigentliche Kampfstoff entsteht, z. B. die Nervengifte *GB (*Sarin) od. *VX. Diese Art der Kampfstoffe ist gegenüber den einkomponentigen einfacher u. gefahrloser zu handhaben, transportieren, lagern u. ggf. demunitionieren u. vernichten. – E binary wapons – I aggressivi binari – S agresivos quimicos binarios

Lit.: Kirk-Othmer (3.) 5, 399 Nachr. Chem. Tech. Lab. 36, 915-917 (1988) Schrempf, Chemische Kampfstoffe - Chemischer Krieg, München: Institut für Internationale Friedensforschung 1981 s. a. Chemische Waffen, Kampfstoffe.

Binare Systeme (Zweistoffsysteme). Bez. für homogene od. heterogene Gemische aus zwei verschiedenen Bestandteilen; Beisp.: Lsg. einer Verb. in einem Lsgm., Leg. aus 2 Metallen od. Gemische von 2 Flüssigkeiten. Die Zusammensetzung von b. S. ist von Temp. u. Druck abhängig, vgl. auch Azeotrop, Eutektikum, Phasen. – E binary systems – F systèmes binaires – I sistemi binari – S sistemas binarios

Lit.: Chem. Rev. 75, 119-175, 547-560 (1975) * Kirk-Othmer (2.) 21, 205-226 * Moffatt, General Electric's Handbook of Binary Phase Diagrams, Schenectady: General Electric 1978 * Schmidt, Technische Thermodynamik, Bd. 2, Mehrstoffsysteme u. chemische Reaktionen, Berlin: Springer 1977 * Timmermans, The Physico-Chemical Constants of Binary Systems in Concentrated Solutions (4 Bde.), New York: Interscience 1959-1960.

Binare Verbindungen. Bez. für Verb. aus zwei versch. Elementen mit der allg. Formel AxBy. Hierher gehören die Boride, Carbide, Halogenide, Hydride, Nitride, Oxide, Phosphide, Silicide, Sulfide. Die Namen dieser Stoffe enden (in der anorg. Chemie) alle auf ... *id, wobei der elektropos. Bestandteil vorangestellt wird (Natriumchlorid, Silbersulfid) bzw. derjenige Bestandteil, der in der folgenden Reihe zuerst austritt: Rn, Xe, Kr, B, Si, C, Sb, As, P, N, H, Te, Se, S, At, I, Br, Cl, O, F (Borsilicid u. nicht Siliciumborid, Sauerstofffluorid u. nicht Fluoroxid). Bei polaren b. V. mit mehreren gleichartigen Atomen wendet man das *Stocksche System an [Eisen(III)-chlorid für FeCl₃], bei unpolaren b.V. griech. Zahlwörter (Diphosphorpentoxid für P2O5). - E binary compounds - F composés binaires - I composti binari - S compuestos binarios

Lit.: s. chemische Bindung u. Nomenklatur.

Binaton[®]. Wz. der Binaton GmbH für quellfähigen Bentonit als Heimtier-Einstreu. B.: Binaton GmbH; Süd-Chemie AG.

Bindebaustoffe s. Baustoffe.

Bindegewebe. Im gesamten Organismus verbreitete Gewebsform, die sowohl einzelne Organe mit ihrer Umgebung verbindet, als auch festigende u. stützende Funktion ausübt. Es ist in Form von Kapsel u. als gefäß- u. nervenbegleitendes Gewebe am Aufbau der Organe beseiligt. Zu seinen Aufgaben gehören nicht nur die mechanischen Funktionen, sondern auch Stoffwechsel, Regeneration u. Abwehr. Das Bindegewebe besteht aus ungeformter Interzellularsubstanz in Form dünnflüssiger Sole od. Gele unterschiedlicher Konsistenz, bestehend aus *Mucopolysacchariden, *Elastin u. Tropokollagen, in die *Kollagen-u. elastische Fasern sowie Zellen eingelagert sind. Die zellulären Elemente sind je nach B.-Form Fibroblasten, Fibrocyten, Retikulumzellen od. Lipocyten sowie Zellen des Abwehrsystems wie Makrophagen, Lymphocyten u. Granulocyten. Unterschiedliche Formen des B. sind Mesenchym, gallertartiges B., retikuläres B., Fettgewebe, lockeres u. straffes B. Sie unterscheiden sich durch Art u. Zusammensetzung von Fasern u. Zellen. Zusammengefaßt zählen die ungeformten B.-Arten mit den geformten Geweben wie Sehnen, Knorpel u. Knochen zu den Stützgeweben, denen die entwicklungsgeschichtliche Herkunft aus dem mittleren Keimblatt des Embryos gemeinsam ist. → Bd. 9.

Lit.: Junqueira et al., Histologie, Heidelberg: Springer 1986.

Bindemittel. Sammelbegriff für Prod., die gleich od. verschiedenartige Stoffe miteinander verbinden. Ie nach Ind.-Zweig verwendet man anorg. od. org. bzw. natürliche od. synthet. Bindemittel. Das Abbinden erfolgt durch physikal. *Trocknen (wäss. od. org. Lsg., Polymerdispersionen), durch Erstarren od. starken Viskositätsanstieg (Schmelzen), durch chem. Reaktion (reaktive Syst. auf Kunststoffbasis, *trocknende Öle mit Zusatz von *Sikkativen, Carbonatiserung z. B. bei Kalkmörtel), durch Hydratisierung (*hydraulische Bindemittel, *Zement).

Verw.: Im Straßenbau sind *Bitumen u. *Teer B. für

Gesteinskörner. In *Feuerfestmaterialien lassen sich Aluminiumphosphate als B. einsetzen. Bei *Baustof fen werden Zuschlagstoffe (Sand, Kies) durch die Erhärtung der mit Wasser angemachten B. (Bindebaustoffe wie Mörtel) abgebunden u. verkittet. Solche B., die nur an Luft erhärten ("Luftbinder" wie Gips. *Sorelzement, *Anhydrit, Magnesia-B., Weißkalk) sind nichthydraulische B., während man hydrau Kalk u. vor allem Zement als hydraulische B. bezeich net, die auch unter Wasser abbinden. Erfolgt diese Abbinden erst durch Einwirkung von Zusätzer (Anreger), dann spricht man von latenthydraulischer B. (Hochofenschlacke). Bei *Anstrichstoffen *Lacken sind B. gemäß DIN 55945 (Aug. 1983) des od. die nichtflüchtigen Anteile ohne *Pigment *Füllstoff, aber einschließlich *Weichmachet *Trockenstoffen u.a. nichtflüchtigen Hilfsstoffen z. T. auch aus der Schmelze (bei der *Pulverbeschie

tung) aufgetrag tung von Kunst den; die Kurzz. (April 1978) gen der Pigmentteilc grund. Bei gestri druckpapiere) h: nes *Casein od (Basis Acryleste: die Pigmentteilc Karton zu verb sind B. natürlic Dispersionen, Sc Syst. nach Konf macher, gelegen zum Verbinden v allen Industriezv - F liants - I leg Lit.: Kirk-Othmer 23, 810, 839-847 tungen, Bd. 1/2, 1 Colomb 1973, 1974 409; 3, 619-633; 6, 782-783; 12, 462-286-287: 5, 478: 6 u.a. Textstichwörte Binder. Unter *Anstrichstoffe a Dispersionen (*1 liant - I legante Bindigkeit (Binc dungen, die von der Elektronenpa mit anderen Ate Darst. der Elektr bildet werden. 1 quantentheoretise problematisch ist gebraucht. Die " gel) besagt, daß *Periodensystem: vier sein kann. - 1 Fvalence de liaiso S covalencia, vale Lit.: s. chemische B Bindine. Trivialn Oberfläche der */ Spermien an Eize Rolle spielen. - E Lin.: Anal. Biochen schasten 64, 633 (19 Bindung s. chem Bindungsenergi Bindungsgrad, -BindungsInkrem dungen zugeordn bung der Molrefi bond increments incrementi di lega

^{Bindun}gslängen

dung.

I für quellfähigen Binaton GmbH:

iismus verbreitete Organe mit ihrer gonde u. stützende on Kapsel u. als ie am Aufbau der en gehören nicht n, sondern auch :hr. Das Bindege. rzellularsubstanz ele unterschiedliucopolysaccharidie *Kollagen- u. elagert sind. Die -Form Fibroblaod. Lipocyten e Makrophagen, Unterschiedliche gallertartiges B., u. straffes B. Sie ısammensetzung efaßt zählen die rmten Geweben ı den Stützgeweitliche Herkunft mbryos gemein-

rg. Springer 1986.

I., die gleich-od,
r verbinden. Je
g. od. org. bzw.
Das Abbinden
(wäss. od. org.
starren od. star,
durch chem.
iffbasis, *trock-1, CarbonatisieHydratisierung

u. *Teer B. für lien lassen sich . Bei *Baustoflies) durch die iten B. (Bindeerkittet. Solche der" wie Gips, B. Weißkalk) man hydraul. che B. bezeich-Erfolgt dieses von Zusätzen thydraulischen richstoffen u. Aug. 1983) der *Pigment u. Veichmachem, ilfsstoffen, die ulverbeschich.

ning) aufgetragen od. durch *Strahlung (s.a. Härung von Kunststoffen) zur Reaktion gebracht werdie Kurzz. für derartige B. sind in DIN 55950 (April 1978) genormt. Aufgabe der B. ist die Bindung def Pigmentteilchen untereinander u. mit dem Untergrund. Bei gestrichenen *Papieren (Chromo-, Kunstdruckpapiere) haben Naturstoffe (wie aufgeschlossenes *Casein od. *Stärke) od. Polymerdispersionen (Basis Acrylester od. Styrol/Butadien) die Funktion, die Pigmentteilchen untereinander u. mit Papier od. Karton zu verbinden. In *Klebstoffen u. *Leimen sind B. natürliche od. synthet. Prod., die als Lsg., Dispersionen, Schmelzen od. fl. reaktive Kunststoff-Syst. nach Konfektionierung (durch *Harze, Weichmacher, gelegentlich auch Pigmente u. *Füllstoffe) zum Verbinden verschiedenartiger Materialien in fast allen Industriezweigen eingesetzt werden. - E binders -F liants -I leganti -S ligantes \rightarrow Bd. 9.

Lii.: Kirk-Othmer (3.) 6, 430, 458; 16, 114-115, 822; 20, 876; 23, 810, 839-847 = Kittel, Lehrbuch der Lacke u. Beschichtungen, Bd. 1/2, 1/3: Grundlagen, Bindemittel, Stuttgart: Colomb 1973, 1974 = Encycl. Polym. Sci. Engng. 1, 230; 2, 409; 3, 619-633; 6, 379; 7, 459; 8, 617; 10, 215-220, 746-747, 782-783; 12, 462-470 = Winnacker-Küchler (4.) 3, 214-277, 286-287; 5, 478; 6, 773 = s.a. Anstrichstoffe, Beschichtung na. Textstichwörter.

Binder. Unter Binder(farbe) verstand man früher *Anstrichstoffe auf der Grundlage von *Kunstharz-Dispersionen (*Dispersionsfarben). – E binder – F länt – I legante – S ligante

Bindigkelt (Bindungswertigkeit). Zahl der Atombindungen, die von einem Atom ausgehen bzw. Anzahl der Elektronenpaare, die ein Atom in einem Molekül mit anderen Atomen teilt u. die in vereinfachten Darst der Elektronenformeln als Valenzstriche abgebildet werden. Der Begriff B., der keine präzise quantentheoretische Grundlage besitzt u. mitunter problematisch ist, wurde erstmals von Eistert 1938 gebraucht. Die "Regel der maximalen B." (Oktettregel) besagt, daß in der ersten Achterperiode des Periodensystems die B. eines Atoms nicht größer als vier sein kann. – E covalence (USA), covalency (GB) – F valence de liaison, covalence – I valenza di legame – S covalencia, valencia de enlace Lit.: s. chemische Bindung.

Bindine. Trivialname für bestimmte *Lectine an der Oberfläche der *Akrosomen, die bei der Bindung von Spermien an Eizellen während der *Konzeption eine Rolle spielen. – E bindins

Lit.: Anal. Biochem. 129, 497-501 (1983) Naturwissenschaften 64, 633 (1977).

Bindung s. chemische Bindung.

Bindungsenergie s. Dissoziationsenergie.

Bindungsgrad, -kräfte s. chemische Bindung.

Bindungsinkremente. Bez. für die einzelnen Bindungen zugeordneten *Inkremente, die zur Berechnung der *Molrefraktion* dienen, s. Refraktion. – E bond increments – F increments de liaison – I incrementi di legame – S incrementos de enlace

Bindungslängen s. Kernabstand u. chemische Bindung.

Bindungsorbital, -ordnung s. chemische Bindung. Bindungswertigkeit s. Bindigkeit.

Binghamsche Medien. Bez. aus der *Rheologie für einen Typ nichtnewtonscher Flüssigkeiten (s. die Abb. bei Newtonsche Flüssigkeiten), der – ähnlich wie *Cassonschie Stoffe – erst nach Überschreiten der *Fließgrenze, d. h. einer bestimmten Schubspannung, zu fließen beginnt. Beisp. Für B. M.: Plast. keram. Massen, kolloide Dispersionen, Aufschlämmungen von Glasperlen. – E Bingham bodies – F corps de Bingham – I mezzi di Bingham – S cuerpos de Bingham

Lit.: Hediger, Messung rheologischer Eigenschaften, S. 18, 35, Zürich: Contraves AG = Lex Phys., S. 499-502 = Pure Appl. Chem. 51, 1213-1218 (1979) = s.a. Rheologie.

Binnendruck s. Gasgesetze.

Binnig, Gerd (geb. 1947), Prof. für Physik, Univ. München u. Stanford, CA, sowie bei IBM Deutschl. GmbH, Sektion Physik. Arbeitsgebiete: Superleitfähigkeit von Halbleitern, Rastertunnelmikroskopie. Hierfür erhielt er 1986 zusammen mit H. Rohrer den Nobelpreis für Physik.

Binotal[®]. Tabl., Kps., Saft u. Injektionslsg. mit Ampicillin gegen Infektionen der Atem-, Harn- u. Gallenwege. B.: Bayer.

B₁₂-Intrinsic-Vicotrat[®]. Tabl. mit Cyanocobalamin u. Intrinsic-Faktor gegen Anämien verschiedener Genese. B.: Heyl.

Bioakkumulation. Von griech: bios = Leben u. lat.: accumulare = anhäufen abgeleitet, bez. B. die Anreicherung eines Stoffes in einem Organismus od. einem seiner Teile durch Aufnahme sowohl aus der Nahrung als auch aus dem umgebenden Medium. – E=F bioaccumulation – I bioaccumulazione – S bioaccumulación \rightarrow Bd. 7, 8, 9. Lit.: Korte, S. 45 ff.

Bloakkumulationsfaktor. Quotient aus der Konzentration bzw. dem Massenanteil eines Stoffes in einem Organismus od. einem seiner Teile dividiert durch die Konzentration bzw. den Massenanteil des Stoffes im umgebenden Medium u. der aufgenommenen Nahrung. -E bioaccumulation factor -F facteur de bioaccumulation -I fattore della bioaccumulazione -S factor de bioaccumulación \rightarrow Bd. 9. Lit.: Korte, S. 45 ff.

Bloaktivierung (biologische Aktivierung, metabolische Aktivierung). Biologische Umwandlung von Stoffen zu Substanzen höherer Aktivität wie zunehmender *Carcinogenität od. *Toxizität. Z.B. sind *Benzol, *Benzola]pyren, *Vinylchlorid od. *Aflatoxine selbst nicht carcinogen, können aber im Säugerstoffwechsel zu bestimmten Epoxiden umgesetzt werden, die ihrerseits mit Nukleinsäuren reagieren u. damit Krebs auslösen können. Beim *biologischen Abbau organischer Stoffe bezeichnet B. auch die ersten Reaktionen, durch die *Fremdstoffe in den *Katabolismus eingeschleust werden. -E=F bioactivation -I bioattivazione -S bioactivación \rightarrow Bd. 7, 8.